

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Cevac MD Rispens concentrato e solvente per sospensione iniettabile per polli

## **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

Ogni dose (0,2 ml) contiene:

### **Principio attivo:**

Virus vivo cellulo-associato della malattia di Marek (MDV)  
sierotipo 1, ceppo CVI-988 800-5000 PFU\*  
\*PFU: unità formanti placca

### **Eccipienti:**

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICA**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile.

Concentrato: sospensione di virus congelata, densa, di colore da giallo a bruno rossastro.

Solvente: soluzione limpida da arancione a rossa.

## **4. INFORMAZIONI CLINICHE**

### **4.1 Specie di destinazione**

Polli

### **4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione**

Per l'immunizzazione attiva di pollastre future ovaiole di un giorno di età per ridurre la mortalità, i sintomi clinici e le lesioni causati da ceppi molto virulenti del virus della malattia di Marek.

Inizio dell'immunità: 9 giorni dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità: Una singola vaccinazione è sufficiente a fornire protezione durante il periodo a rischio di infezione con il virus della malattia di Marek.

### **4.3 Controindicazioni**

Nessuna.

### **4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Vaccinare solo animali sani.

### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

È stata provata la diffusione del ceppo vaccinale tra polli e si può verificare a partire da 14 giorni dopo la vaccinazione. I polli vaccinati possono rilasciare il ceppo vaccinale per almeno 112 giorni dopo la vaccinazione. In questo periodo deve essere evitato il contatto di polli immunodepressi e non vaccinati con polli vaccinati.

Il ceppo del vaccino escreto è sicuro in polli non vaccinati.

Devono essere prese opportune precauzioni veterinarie e dall'allevamento per evitare la diffusione del ceppo vaccinale a specie sensibili.

Devono essere prese precauzioni speciali per evitare la diffusione del ceppo vaccinale a quaglie e fagiani.

#### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

I contenitori di azoto liquido e le fiale di vaccino devono essere maneggiati solo da personale adeguatamente istruito.

Deve essere indossata un'attrezzatura personale di protezione, consistente in guanti protettivi, occhiali e stivali quando si maneggia il medicinale veterinario, prima dell'estrazione dall'azoto liquido, durante lo scongelamento delle fiale e durante le operazioni di apertura.

Le fiale in vetro congelate potrebbero esplodere per improvvisi cambi di temperatura. Tenere ed impiegare l'azoto liquido solo in un luogo asciutto e ben ventilato. È pericoloso inalare i vapori d'azoto liquido.

Il personale coinvolto nel trattamento di uccelli vaccinati deve seguire principi igienici e prestare particolare attenzione nel maneggiare deiezioni di polli vaccinati.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Nessuna nota.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Galline ovaiole: Non usare in uccelli in ovodeposizione.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Sono disponibili dati sulla sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con Vectormune ND per via sottocutanea.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con qualsiasi altro medicinale veterinario fatta eccezione per il prodotto sopra citato. La decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo qualsiasi altro medicinale veterinario deve quindi essere valutata caso per caso.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Via sottocutanea (preferibilmente sottocute nella regione del collo):

Una singola somministrazione di 0,2 ml per pulcino è somministrata ad un giorno d'età.

Il vaccino può essere iniettato tramite siringa automatica. Tabella riassuntiva per le possibilità di diluizione consigliate delle varie presentazioni:

<b>Cevac MD Rispens N. di fiale x dosi (D)</b>	<b>Presentazione del solvente (ml)</b>	<b>Volume di una dose (ml)</b>
1 x 1.000 D	200	0,20
1 x 2.000 D	400	
2 x 2.000 D	800	
1 x 4.000 D	800	
4000 + 1000 D	1000	
3 x 2000 D	1200	
2 x 4000 D	1600	

Tabella riassuntiva per le possibilità di diluizione consigliate delle varie presentazioni in caso di uso associato:

N. di fiale x dosi (D)		Presentazione del solvente (ml)	Volume di una dose (ml)
Cevac MD Rispens	Vectormune ND		
1 x 1.000 D	1 x 1.000 D	200	0,20
1 x 2.000 D	1 x 2.000 D	400	
2 x 2.000 D	2 x 2.000 D	800	
1 x 4.000 D	1 x 4.000 D	800	
4000 + 1000 D	4000 + 1000 D	1000	
3 x 2000 D	3 x 2000 D	1200	
2 x 4000 D	2 x 4000 D	1600	

Adottare le usuali precauzioni di asepsi per tutte le procedure di somministrazione.

Essere a conoscenza di tutte le misure di sicurezza e precauzionali per manipolare l'azoto liquido per evitare danni personali.

#### Ricostituzione del vaccino:

1. Usare *Cevac Solvent Poultry* per la ricostituzione. Dopo aver abbinato la quantità del dosaggio delle fiale alla quantità del solvente, rimuovere velocemente il numero esatto delle fiale necessarie dal contenitore dell'azoto liquido.
2. Prelevare 2 ml di solvente e versarli in una siringa da 5 ml. Usare aghi di almeno 18 gauge. In caso di uso combinato devono essere utilizzate siringhe diverse per ogni vaccino.
3. Scongela rapidamente il contenuto delle fiale agitando delicatamente in acqua a 27-39°C.
4. Non appena sono completamente scongelate, aprire le fiale tenendole a distanza di un braccio al fine di prevenire qualsiasi rischio di lesione nel caso si rompa la fiala.
5. Una volta aperta la fiala, prelevare lentamente il contenuto nella siringa sterile da 5 ml preparata come descritto al punto 2.
6. Trasferire la sospensione scongelata nella sacca del solvente. Il vaccino ricostituito preparato come descritto sopra è miscelato agitando delicatamente.
7. Prelevare una porzione del vaccino diluito dalla sacca del solvente e versarla nella siringa per sciacquare la fiala. Iniettarlo delicatamente nuovamente nella sacca del solvente. Ripetere l'operazione una o due volte.
8. Il vaccino diluito preparato come indicato sopra è miscelato agitando delicatamente cosicché sia pronto per l'uso.

Ripetere le operazioni dei punti 2-7 per il numero di fiale appropriate da scongelare.

Usare il vaccino ricostituito immediatamente, agitare delicatamente in modo regolare per garantire la sospensione uniforme delle cellule ed utilizzare entro un periodo di non oltre 2 ore.

Assicurarsi che il vaccino diluito sia agitato delicatamente in modo regolare durante le operazioni di vaccinazione al fine di garantire che la soluzione vaccinale resti omogenea e che sia somministrato il titolo vaccinale corretto durante la sessione della vaccinazione.

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Non sono stati osservati sintomi dopo la somministrazione di 10 volte la dose di vaccino.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Zero giorni.

### **5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico:

Immunologici per aviari/ Polli / Vaccini virali vivi/ herpes virus aviare (malattia di Marek)

Codice ATCvet: QI01AD03

Vaccino virale vivo per stimolare l'immunità attiva contro la malattia di Marek.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Concentrato:

EMEM

L-glutammina

Sodio bicarbonato

Hepes

Siero bovino

Dimetilsolfossido

Acqua per preparazioni iniettabili

Solvente:

Saccarosio

Idrolisato di caseina

Sorbitolo

Idrogenofosfato di potassio

Diidrogenofosfato di potassio

Rosso fenolo

Acqua per preparazioni iniettabili

### **6.2 Incompatibilità principali**

Non miscelare con altri medicinali veterinari con l'eccezione di Vectormune ND (dove è commercializzato) e del solvente fornito per l'uso con il medicinale veterinario.

### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità del solvente confezionato per la vendita: 30 mesi.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 2 ore a temperatura inferiore a 25°C.

### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Concentrato:

Conservare e trasportare congelato in azoto liquido (-196°C).

I contenitori di azoto liquido devono essere controllati regolarmente per verificare il livello di azoto liquido e devono essere riempiti al bisogno. Conservare i contenitori di azoto liquido al sicuro in posizione eretta in un luogo pulito, asciutto e ben ventilato separato dal locale per l'incubazione/schiusa pulcini dell'incubatoio.

Solvente: Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Non congelare.

### **6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Concentrato:

Fiala in vetro tipo I contenente 1000, 2000 o 4000 dosi.

Le fiale sono messe su un'asta, fornita di etichetta che mostra la dose e conservate in un bidone di azoto liquido.

Solvente:

Sacca in polivinilcloruro contenente 200 ml, 400 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml o 1600 ml in sacche esterne singole.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

Smaltire le fiale che sono state scongelate per errore. Non ricongelare per nessun motivo.

Non riutilizzare i contenitori aperti di vaccino diluito.

**7. MARKETING AUTHORISATION HOLDER**

Ceva Salute Animale S.p.A.

Via dei Valtorta 48

20127 Milano – Italia.

**8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

1 fiala da 1.000 dosi	A.I.C. n. 105255018
1 fiala da 2.000 dosi	A.I.C. n. 105255020
1 fiala da 4.000 dosi	A.I.C. n. 105255032
Sacca da 200 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255044
Sacca da 400 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255057
Sacca da 800 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255069
Sacca da 1000 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255071
Sacca da 1200 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255083
Sacca da 1600 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255095

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 08/06/2020

Data dell'ultimo rinnovo:

**10 DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

09/2023

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**ALLEGATO III**

**ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI**

Fiale da 1000, 2000 and 4000 dosi di vaccino

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Cevac MD Rispens

**2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

MDV

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

1000 D

2000 D

4000 D

*(sull'etichetta)*

**4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

SC

**5. TEMPO(I) DI ATTESA**

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lot: {numero}

*(sull'etichetta)*

**7. DATA DI SCADENZA**

EXP:

Conservare: -196°C.

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario.

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO (ETICHETTA)  
DEL SOLVENTE**

Sacca di solvente da 200 ml, 400 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL SOLVENTE**

Cevac Solvent Poultry

**2. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

200 ml A.I.C. n. 105255044  
400 ml A.I.C. n. 105255057  
800 ml A.I.C. n. 105255069  
1000 ml A.I.C. n. 105255071  
1200 ml A.I.C. n. 105255083  
1600 ml A.I.C. n. 105255095

**3. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**4. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura inferiore a 25°C.  
Non congelare.

**5. NUMERO DI LOTTO**

Lot {number}

**6. DATA DI SCADENZA**

EXP:

**7. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario.

Company logo

o

CEVA-Phylaxia Co. Ltd.  
1107 Budapest  
Szállás u. 5.  
Ungheria

## **B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:**

Cevac MD Rispens concentrato e solvente per sospensione iniettabile per polli

### **1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, 20127 Milano - Italia.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

CEVA-Phylaxia Co. Ltd.

1107 Budapest

Szállás u 5.

Ungheria

### **2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Cevac MD Rispens concentrato e solvente per sospensione iniettabile per polli.

### **3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Ogni dose (0,2 ml) contiene:

#### **Principio attivo:**

Virus vivo celluloso-associato della malattia di Marek (MDV)

sierotipo 1, ceppo CVI-988

800-5000 PFU\*

\*PFU: unità formanti placca

Concentrato: sospensione di virus congelata, densa, di colore da giallo a bruno rossastro.

Solvente: soluzione limpida da arancione a rossa.

### **4. INDICAZIONE(I)**

Per l'immunizzazione attiva di pollastre future ovaiole di un giorno di età per ridurre la mortalità, i sintomi clinici e le lesioni causati da ceppi molto virulenti del virus della malattia di Marek.

Inizio dell'immunità: 9 giorni dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità: Una singola vaccinazione è sufficiente a fornire protezione durante il periodo a rischio di infezione con il virus della malattia di Marek.

### **5. CONTROINDICAZIONI**

Nessuna.

### **6. REAZIONI AVVERSE**

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.

### **7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Polli.

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via sottocutanea (preferibilmente sottocute nella regione del collo):

Una singola somministrazione di 0,2 ml per pulcino è somministrata ad un giorno d'età.

Il vaccino può essere iniettato tramite siringa automatica. Tabella riassuntiva per le possibilità di diluizione consigliate delle varie presentazioni:

Cevac MD Rispens N. di fiale x dosi (D)	Presentazione del solvente (ml)	Volume di una dose (ml)
1 x 1.000 D	200	0,20
1 x 2.000 D	400	
2 x 2.000 D	800	
1 x 4.000 D	800	
4000 + 1000 D	1000	
3 x 2000 D	1200	
2 x 4000 D	1600	

Tabella riassuntiva per le possibilità di diluizione consigliate delle varie presentazioni in caso di uso associato:

N. di fiale x dosi (D)		Presentazione del solvente (ml)	Volume di una dose (ml)
Cevac MD Rispens	Vectormune ND		
1 x 1.000 D	1 x 1.000 D	200	0,20
1 x 2.000 D	1 x 2.000 D	400	
2 x 2.000 D	2 x 2.000 D	800	
1 x 4.000 D	1 x 4.000 D	800	
4000 + 1000 D	4000 + 1000 D	1000	
3 x 2000 D	3 x 2000 D	1200	
2 x 4000 D	2 x 4000 D	1600	

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Adottare le usuali precauzioni di asepsi per tutte le procedure di somministrazione.

Essere a conoscenza di tutte le misure di sicurezza e precauzionali per manipolare l'azoto liquido per evitare danni personali.

Ricostituzione del vaccino:

1. Usare *Cevac Solvent Poultry* per la ricostituzione. Dopo aver abbinato la quantità del dosaggio delle fiale alla quantità del solvente, rimuovere velocemente il numero esatto delle fiale necessarie dal contenitore dell'azoto liquido.
2. Prelevare 2 ml di solvente e versarli in una siringa da 5 ml. Usare aghi di almeno 18 gauge. In caso di uso combinato devono essere utilizzate siringhe diverse per ogni vaccino
3. Scongela rapidamente il contenuto delle fiale agitando delicatamente in acqua a 27-39°C.
4. Non appena sono completamente scongelate, aprire le fiale tenendole a distanza di un braccio al fine di prevenire qualsiasi rischio di lesione nel caso si rompa la fiala.
5. Una volta aperta la fiala, prelevare lentamente il contenuto nella siringa sterile da 5 ml preparata come descritto al punto 2.
6. Trasferire la sospensione scongelata nella sacca del solvente. Il vaccino ricostituito preparato come descritto sopra è miscelato agitandolo delicatamente.
7. Prelevare una porzione del vaccino diluito dalla sacca del solvente e versarla nella siringa per sciacquare la fiala. Iniettarlo delicatamente nuovamente nella sacca del solvente. Ripetere l'operazione una o due volte.

8. Il vaccino diluito preparato come indicato sopra è miscelato agitandolo delicatamente cosicché sia pronto per l'uso.

Ripetere le operazioni dei punti 2-7 per il numero di fiale appropriate da scongelare.

Usare il vaccino ricostituito immediatamente, agitare delicatamente in modo regolare per garantire la sospensione uniforme delle cellule ed utilizzare entro un periodo di non oltre 2 ore.

Assicurarsi che il vaccino diluito sia agitato delicatamente in modo regolare durante le operazioni di vaccinazione al fine di garantire che la soluzione vaccinale resti omogenea e che sia somministrato il titolo vaccinale corretto durante la sessione della vaccinazione.

Non utilizzare Cevac MD Rispons se si osservano segni visibili di decolorazione inaccettabile nelle fiale. Smaltire le fiale che sono state scongelate per errore. Non ricongelare per nessun motivo. Non riutilizzare i contenitori aperti di vaccino diluito.

## **10. TEMPO(I) DI ATTESA**

Zero giorni.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

### Concentrato:

Conservare e trasportare congelato in azoto liquido (-196°C).

I contenitori di azoto liquido devono essere controllati regolarmente per verificare il livello di azoto liquido e devono essere riempiti al bisogno. Conservare i contenitori di azoto liquido al sicuro in posizione eretta in un luogo pulito, asciutto e ben ventilato separato dal locale per l'incubazione/schiusa dei pulcini dell'incubatoio.

### Solvente:

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Non congelare.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 2 ore a temperatura inferiore a 25°C.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

### Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Vaccinare solo animali sani.

### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

È stata provata la diffusione del ceppo vaccinale tra polli e si può verificare a partire da 14 giorni dopo la vaccinazione. I polli vaccinati possono rilasciare il ceppo vaccinale per almeno 112 giorni dopo la vaccinazione. In questo periodo deve essere evitato il contatto di polli immunodepressi e non vaccinati con polli vaccinati.

Il ceppo del vaccino escreto è sicuro in polli non vaccinati.

Devono essere prese opportune precauzioni veterinarie e dall'allevamento per evitare la diffusione del ceppo vaccinale a specie sensibili.

Devono essere prese precauzioni speciali per evitare la diffusione del ceppo vaccinale a quaglie e fagiani.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

I contenitori di azoto liquido e le fiale di vaccino devono essere maneggiati solo da personale adeguatamente istruito.

Deve essere indossata un'attrezzatura personale di protezione, consistente in guanti protettivi, occhiali e stivali quando si maneggia il medicinale veterinario, prima dell'estrazione dall'azoto liquido, durante lo scongelamento delle fiale e durante le operazioni di apertura.

Le fiale in vetro congelate potrebbero esplodere per improvvisi cambi di temperatura.

Tenere ed impiegare l'azoto liquido solo in un luogo asciutto e ben ventilato. È pericoloso inalare i vapori d'azoto liquido.

Il personale coinvolto nel trattamento di uccelli vaccinati deve seguire principi igienici e prestare particolare attenzione nel maneggiare deiezioni di polli vaccinati.

Ovodeposizione: Non usare in uccelli in ovodeposizione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Sono disponibili dati sulla sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con Vectormune ND per via sottocutanea.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con qualsiasi altro medicinale veterinario fatta eccezione per il prodotto sopra citato. La decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo qualsiasi altro medicinale veterinario deve quindi essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Non sono stati osservati sintomi dopo la somministrazione di 10 volte la dose di vaccino.

Incompatibilità:

Non miscelare con altri medicinali veterinari con l'eccezione di Vectormune ND (dove è commercializzato) e del solvente fornito per l'uso con il medicinale veterinario.

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Chiedere al tuo medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

09/2023

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

Concentrato:

Fiala in vetro tipo I contenente 1000, 2000 o 4000 dosi.

Le fiale sono messe su un'asta, fornita di etichetta che mostra la dose e conservate in un bidone di azoto liquido.

1 fiala da 1.000 dosi	A.I.C. n. 105255018
1 fiala da 2.000 dosi	A.I.C. n. 105255020
1 fiala da 4.000 dosi	A.I.C. n. 105255032

Solvente:

Sacca in polivinilcloruro contenente 200, 400, 800, 1000, 1200 o 1600 ml in sacche esterne singole.

Sacca da 200 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255044
Sacca da 400 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255057
Sacca da 800 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255069
Sacca da 1000 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255071
Sacca da 1200 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255083
Sacca da 1600 ml (Cevac Solvent Poultry)	A.I.C. n. 105255095

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.